# Abstract of JP 53-101515 A

This publication discloses that extracts from inflamed tissue inoculated with vaccinia virus has pharmacological activity including analgesic, sedative, antistress and antiallergic actions.

# 09日本国特許庁

①特許出願公開

# 公開特許公報

昭53—101515,

(1) Int. Cl. <sup>2</sup> A 61 K 35/12 A 61 K 35/36	識別記号 AAE AAH ABF AAE AAH ABF	炒日本分類 30 A 2 30 H 111.5 30 H 111.2 30 H 23	庁内整理番号 6617—44 5727—44 5727—44 5727—44	発明の数	153年(19 4 未請求	(全 4	頁)
Q 領痛 鎮静、 ‡	カアレルギー作	田を有する医薬	@発 明	者 小西甚右衛	5 <b>7</b> 9		

及びその製造方法

创特

願 昭52-16498

@出

昭52(1977) 2 月17日

豊中市中桜塚1丁目21番14号

願 人 日本臌器製薬株式会社 の出

大阪市東区平野町2丁目10番地

人 弁理士 萼優美

### 1. 発明の名称

・鎮縞 、鎮欝、抗アレルギー作用を有する医薬 及びその製造方法

## 2.特許請求の範囲

(1) 太の物理化学的性質:

状: かつ色無定形の吸湿性粉末

② 落 解 性: 水、メタノール、エタノールに可溶

③ 紫外部吸収: UVmx 255-275am

④ ニンヒドリン: 陽性

⑤ 本発明物質2号をとり、過塩素酸1mを 加え、液が無色とたるまで加熱し、希薩酸 3 ×、塩酸アミドール 0.49 および亜硫酸水 素ナトリウム 8 夕に水 100世 を加えて吊か した液2世、モリブデン酸丁ンモニウム1 タに水30mを加えて溶かした液2mを加え 放置するとき、放は脊色を呈し、

本発明物質5坤をとり、水を加えて溶か し 10mとし、この液1mk、オルシン 029 および硫酸第二鉄アンモニウム 0.1359 化 エタノール5wを加えて帝かし、との被を 塩酸 83㎡ 化加え、水を加えて 100㎡ とした 液 3 三を加え游岸水浴中で加熱するとさ、 液は緑色を呈し、

- ② 本発明物質の水溶液は硝酸銀缸薬で洗剤 を生じ、そして
- (8) 本発明物質に対する各種蛋白検出反応は 陰性である、

を有する物質を有効成分とする鎮痛剤。

(2) 次の物理化学的性質:

状: かつ色無定形の吸湿性粉末

② 溶 解 性:水、メタノール、エタノールに可溶

③ 紫外部吸収: UVmax 255-275 am

● 戸 ドリぞ 降性

⑤ 本発明物質2吋をとり、過塩素酸1mを 加え、液が無色となるまで加熱し、希殊酸 3 m、塩酸ケミドール 0.49かよび亜硫酸水 案ナトリウム8夕K水100mlを加えて密か した液24、モリプデン酸アンモニウム19 に水30mlを加えて溶かした液2mlを加え放置するとき、液は青色を呈し、

- ⑤ 本発明物質5 号をとり、水を加えて溶かし10ml とし、との液1mlに、オルシン 0.29をよび強酸 第二鉄アンモニウム 0.135gにエタノール5mlを加 えて溶かし、との液を塩酸 83mlに加え、水を加 えて100mlとした液3mlを加え溶酵水浴中で加 熱するとき、液は緑色を呈し、
- ② 本是明期值の水溶液は麻痹風調薬ご理測至起,到2
- ② 本発明物質に対する各種蛋白検出反応は 陰性である、

を有する物質を有効成分とする頻節剤。

- (3) 次の物理化学的性質
  - ① 性 状 : かつ色無定形の吸湿性粉末
  - ② 溶 解 性 :水、メタノール、エタノールに可溶
  - ③ 紫外部吸収 : UVmax 255-275 gm
  - ② ニンヒドリン反応:陽 性
  - ⑤ 本発明物質2mをとり、過塩素酸1mを 加え、液が無色となるまで加熱し、希硫酸 3ml。塩酸アミドール 0.49 および亜硫酸水素 ナトリウム89 に水100mlを加えて溶かした 液2ml、モリブデン酸アンモニウム19 に 水30mlを加えて溶かした液2mlを加え放置 するとき、液は青色を呈し、

有効成分を溶出する工程からなるととを特徴とする、次の物理化学的性質:

- ① 性 状:かつ色無定形の吸湿性粉末
- ② 啓 辨 性:水、メタノール、エタノールに可溶
- ③ 紫外部吸収: UVmax 255-275 \*\*\*
- ⑥ ニンヒドリン:陽性
- ⑤ 本発明物質5 考をとり、水を加えて溶かし10mlとし、この液1 mlに、オルシン 0.29 および確康第二鉄アンモニウム 0.1359 にエクノール5 mlを加えて溶かし、との液を塩酸 83mlに加え、水を加えて100mlとした液3 mlを加え溶除水浴中で加熱するとき、液は緑色を呈し、

特院昭53-101515(2)

- ⑤ 本発明物質 5 号をとり、水を加えて溶かし10ml とし、との液1 ml に、オルシン 0.29 および硫酸第二鉄アンモニウム 0.1359 化エタノール 5 ml を加えて溶かし、この液を塩酸 83ml に加え、水を加えて100ml とした液 3ml を加え沸騰水浴中で加熱するとき、液は緑色を呈し、
- ⑦ 本発明物質の水溶液は硝酸銀試案で沈酸を生じ、そして
- ⑤ 本発明物質に対する各種蛋白検出反応は 陰性である。

を有する物質を有効成分とする抗アレルギー 剤。

- (4) 発度組織を勝砕し、これにフェノール 加申 「字时心 グリセリン水を加えて抽出し、前配抽出液体 を等電点付近のppに調整し、次いでこれを加 熟ろ過して除蛋白を行い、除蛋白したろ液を 弱アルカリ性条件下で加熱した後ろ過し、前 記ろ液を酸性条件下で吸着剤と接触せしめ、 そして水は有機溶媒を用いて前配吸着剤から 「字F」
  - ⑦ 本発明物質の水溶液は硝酸銀試薬で洗剤 を生じ、そして
  - (B) 本発明物質に対する各種蛋白検出反応は 陰性である、

を有する有効成分の製造方法。

#### 3.発明の詳細な説明

本発明は動物発症組織より新規有効成分を製造する方法ならびに該有効成分を主成分とする 医薬に強する。

本発明者はワクシニアウイルスを接触し、発症させた各種動物組織、培養細胞、若しくは培養組織(以下これらを単に発症組織といり)中に含まれる生理活性物質について研究していたところ、発症組織を特殊処理することにより鎮痛・鎮静・抗アレルギー作用を示し、特にストレス状態にある神経組織に対し特異的に作用する新規な有効成分の抽出に成功した。

本発明によれば、前記生理活性物質は以下の 工程で抽出される。

(a) 無菌的に採取した発症組織を磨砕しその1

特深以53-1713153)

~5倍量のフェノール加口グリセリン水を加 15 オン交換樹脂を挙げるととができる。 え乳状とした後、ろ道又は速心分離するとと 工程(d)において用いられる密出溶質 によつて赤かつ色の液体を得る。 は水、メタノール、エタノール、イン

- (D) 前配液体を等電点付近のPE K 調整して加熱 し、除蛋白した後ザイッろ板を用いてろ過す る。
- (c) 前記ろ液を弱アルカリ性として激沸した後ろ追し鉱鉄で弱酸性とした後適当な吸溶剤に 吸溶させる。
- (d) 前記吸激剤に水または有機溶媒を加えて溶 出し、溶出液を減圧下に蒸発乾固又は凍結乾 集することによつてかつ色の目的物質を得る。

本発明において発盘組織とは、ワクシニア ウイルスの各種接種方法又は培養方法にて得 たウイルス感染培養組織、培養細胞および各 種動物のウイルス感染炎症組織又はふ化鶏卵 の漿尿膜等である。

前記工程(c)で用いる鉱酸としては、塩酸、 硫酸、臭化水素酸等を挙げることができる。 又、吸着剤としては活性炭、カオリン、イ

および破骸第二鉄アンモニウム 0.1359 K エダノール 5 配を加えて溶かし、との液を 塩酸 83mk に加え、水を加えて 100ml とした液 3 mlを加え砂砂水形中で加熱するとき、液 は最色を呈し、

- の 本発明物質の水溶液は硝酸銀試薬で洗液 を生じ、そして
- ⑤ 本発明物質に対する各種蛋白検出反応は 懲性である。

以下は本発明の抽出法の実施例である。但し、 とれらは本発明の範囲を限定するものではない。 実施例 1.

健康な成熟家児の皮膚にワクシニアウイルスを接触し発症させたのち、発症した皮膚を無菌的に別出し、これを細切したのち、フェノールニーグリセリン水を加え、ホモゲナイザーで産 / ミ砕し、乳状とする。 次いでとれを選心ろ過し、得たろ液を填散で pB48-5.5 とし、流過蒸気で100でに加熱し、ろ過する。 ろ彼はさらにザイッろ板を用いてろ過したのち、水酸化ナトリウム

工程(d) において用いられる器出溶媒として は水、メタノール、エタノール、イソブロパ ノール等があり、又これらの適当な混合溶液 を使用するとともできる。

前記操作によつて抽出、精製された本発明 有効成分は以下の物理化学的性質を有する:

- ① 性 状:かつ色無定形の吸湿性粉末
- ② 溶 解 性:水、メタノール、エタノールに可辞
- ③ 紫外部吸収: UVmax 255-275 am
- ④ 戸 に 降 性
- ⑤ 本発明物質2mをとり、過塩素酸1mを加え、液が無色となるまで加熱し、希礙酸3mx、塩酸アミドール0.4gかよび亜硫酸水素ナトリウム8gk水100mlを加えて溶かした液2ml、モリブデン酸アンモニウム1gk水30mlを加えて溶かした液2mlを加え放置するとき、液は青色を呈し、
- ⑤ 本発明物質 5 mgをとり、水を加えて溶かし10mlとし、との液 1 ml K、オルシン 0.29

で PH9.2 とし、さらに 100℃ に加熱した後、ろ過する。ろ液を塩酸で PH4.5 とし、活性炭 1.5%を加え、1~5時間慢搾した後ろ過する。この活性炭に水を加え、水酸化ナトリウムで PH9.4-10とし、3-5時間慢搾した後ろ過する。ろ液を塩酸で PH7.0-7.2 とし、液圧下に乾固する。発症皮膚 1 与からの収量は 1.5~29 でもつた。

奥施例 2

実施例1と同様にして得た吸滑活性メタノールを加え、1時間捜控した扱う過する。減圧下で に英固して有効成分を得る。発症皮膚150からの収量は4~6まであつた。

本発明有効成分の薬理作用について次の試験を行い、その結果を裂にまとめた。

(1) 急性舞性試験

各群10匹のマウスを用いて、本発明有効成分の急性毒性試験を行なつた。その結果を次の第1表にまとめる。

魚

	LDSD (mg/Kg).			
	p. 0	i.p	1. v	
本発明有効成分	74800	1230	530	

#### (11) 茶理試験

以下の動物試験に用いられた BART ストレスマ 上端 17、145~210 (1470)]。このよう火御前 ウスは喜多等の方法によつて飼育された BART 24 ストレスマウスは休食増加がほとんどみられず。 心拍数が増加し、QRB時間の延長がみられるな ど、弦度のストレス状態を示し、温度の急変に よつてもたらされる人間の自律神経失調症様状 服を示す動物モデルとみることができる。

#### (1) 執痛作用

酢酸法により、一群20匹のマクスを用い て本発明有効成分の鎮痛作用を調べた。

効果判定は本発明有効成分(6.3字) を 10㎡の生理食塩水に溶かした溶液やよび生 理食塩水10=を皮下注射したマウスのライ ジング回数が対風マウスの 50%以下になつ

特诺尼53-161-515(4) た場合を、鎮痛作用プラスとして、ブラス マクスの全マウスに対する割合で評価した。 (第2表)

#### (2) 抗ストレス作用

一群15匹のマウス (体重約 229) を SART ストレス環境で飼育し、本発明有効成分投 与群 (125%/40/日) と非投与許にかける 体重変動を測定した。なか、対照として正 常環境条件下で飼育したマウスの体重増加 も阿時に湖定した。(第3級)

	投与量	鎮痛効果 (8)		
	双号重	正常	SART	
本発明有効成分	6.3%/10=	Ö	42	
生理食塩水	10 🚅	4	9	

	体重增加率 (%)			
	3月日	7 B B	12日日	
正 常 マウス	1.2	3.7	7.9	
BARTTOX	- 0.9	-45	- 5.8	
BARTマウス+本発明	0.6	1.5	1.7	

#### 医床試験

以下の臨床試験においては、本発明有効成 分1号を生理食塩水1型に溶解したものを注 射剤として使用した。

# (1) 鎮痛作用

神経痛かよび顕痛を訴える患者各20例(男 子10例、女子10例) に対し、前記注射刺り 質を静注し、1時間以内に疼痛の改善度を みた。同様に生理食塩水1㎡を舒注して対 照とした。 (第4表)

#### (2) 抗ストレス作用

ストレスが原因と考えられる胃漬鍋およ び十二指腸潰瘍の患者各々20例(男12例 女8例)、10例(男6例、女4例)に対し、 症状に応じて前配注射剤1~2宵を静注し、 その疼痛の改善度をみた。(第5表)

#### (3) 抗アレルギー作用

アトピー性皮膚炎20例(男7例、女13例) および気管支職息20例(男14例、女 6 例) の患者に、前記注射剤を毎日1~2 質皮下

注射し、30日以内に各々皮膚炎、接痒感及 び発作回数の改善度をみた。(第6般)

症状 (1) 神経痛 (対照) (n) (1) (4) (15)(2) 照 痴 12 6 2 0 (対照) (0) (1) (4) (15)

症 状	++27	++	<del>*</del>	
(1) 質 法 傷	12	7	1	- 0
(2) 十二指肠溃疡	5	3	2	e

症 状	勃	++	<del>发</del>	-
(1) アトピー性皮膚炎	12	7	-1	0
(2) 気管支喘息	2	8	10	٥

日本凝器製浆珠式会社 代理人 **弁理士** 任 英 (低か1名)